

## Celyad présentera des données au 24<sup>ème</sup> congrès annuel de l'Association Européenne d'Hématologie

---

**Mont-Saint-Guibert, Belgique** - Celyad (Euronext Bruxelles et Paris, et Nasdaq: CYAD), une société biopharmaceutique de stade clinique spécialisée dans le développement de thérapies cellulaires CAR-T, a annoncé aujourd'hui de trois abstracts pour présentation de posters au 24e congrès de l'Association Européenne d'Hématologie (*European Hematology Association, EHA*) qui se tiendra à Amsterdam, aux Pays-Bas, du 13 au 16 juin 2019. Ces posters comprennent des données mises à jour des études de phase 1 THINK et DEPLETHINK évaluant le traitement autologue CYAD-01 à base de CAR-T NKG2D, contre la leucémie myéloïde aiguë réfractaire/récurrente (LMA r/r) et le syndrome myélodéplasique (MDS).

### Présentation clinique

**Titre:** Updated Results from the Phase 1 Trials Assessing a NKG2D CAR T-Cell Approach in Relapsed/Refractory Acute Myeloid Leukimia and Myelodysplastic Syndrome Patients  
**Abstract:** PS1212  
**Session:** Gene therapy, cellular immunotherapy and vaccination – Clinical  
**Date:** Samedi 15 juin 2019  
**Heure:** 17h30 – 19h00 CEST (Poster Area)

### Présentations précliniques

**Titre:** Development of a Next Generation Allogeneic CAR-T Cell Platform Without Gene Editing  
**Abstract:** PS1210  
**Session:** Gene therapy, cellular immunotherapy and vaccination – Biology & Translational Research  
**Date:** Samedi 15 juin 2019  
**Heure du pitch:** 16h30 – 16h45 CEST (Hall G106)  
**Heure:** 17h30 – 19h00 CEST (Poster Area)

**Titre:** Modeling NKG2D-based CAR-T Cell Therapy in Animals with Acute Myeloid Leukemia  
**Abstract:** PS974  
**Session:** Acute myeloid leukemia - Biology & Translational Research  
**Date:** Samedi 15 juin 2019  
**Heure:** 17h30 – 19h00 CEST (Poster Area)

\*\*\*FIN\*\*\*

**A propos de Celyad**

Celyad est une société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de produits candidats CAR-T et utilise son expertise en ingénierie cellulaire pour cibler le cancer. La plateforme cellulaire CAR-T de Celyad a le potentiel de traiter une large gamme de tumeurs solides et hématologiques. Le principal produit autologue en oncologie de la société, le CYAD-01 (CAR-T NKG2D) fait actuellement l'objet de plusieurs essais cliniques de phase 1 pour évaluer la sécurité et l'activité clinique pour le traitement de tumeurs hématologiques, dont la leucémie myéloïde aiguë, et tumeurs solides, dont le cancer colorectal métastatique. Celyad développe aussi le CYAD-101, un traitement allogénique (dérivé d'un donneur) et non génétiquement modifié de type expérimental qui est en cours d'évaluation dans le cadre d'une étude de phase 1 pour le traitement des patients atteints de CRC métastatique. Celyad a été fondée en 2007 et est basée à Mont-Saint-Guibert, en Belgique, et à New York, NY. Les actions ordinaires de Celyad sont cotées sur Euronext Bruxelles et Euronext Paris, et ses American Depository Shares sont cotées sur le Nasdaq Global Market, toutes sous le symbole CYAD.

**Pour plus d'infos, veuillez contacter :****Celyad****Filippo Petti, Chief Executive Officer** – [investors@celyad.com](mailto:investors@celyad.com)**Anne Moore, Vice President Corporate Strategy** – T: +32(0) 10 39 41 87 – [communications@celyad.com](mailto:communications@celyad.com)

---

**Belgique : Comfi****Laure-Eve Monfort** – T.: +32 (0)2 290 90 93 – [celyad@comfi.be](mailto:celyad@comfi.be)

---

**For France: Ulysse Communication****Bruno Arabian** – T.: +33 (0)6 87 88 47 26 – [barabian@ulyse-communication.com](mailto:barabian@ulyse-communication.com)

---

**U.S.: LifeSci Advisors****Relations Investisseurs : Daniel Ferry** – T.: +1 (617) 535 7746 – [daniel@lifesciadvisors.com](mailto:daniel@lifesciadvisors.com)**Relations Publiques : Sara Zelkovic** – T.: +1 (646) 876 4933 – [sara@lifescipublicrelations.com](mailto:sara@lifescipublicrelations.com)

---

**Déclarations prévisionnelles**

Le présent communiqué peut contenir des déclarations prévisionnelles, y compris des déclarations sur la sécurité et l'efficacité de CYAD-01 et CYAD-101; des déclarations concernant le développement clinique en cours et prévu de CYAD-01 et CYAD-101, y compris la synchronisation des essais, recrutements, lectures de données et des présentations; le potentiel clinique et commercial de CYAD-01 et CYAD-101 et l'adéquation des ressources financières de Celyad; Les droits de développement et de commercialisation de Celyad sur CYAD-101 dans le monde entier; le potentiel clinique et commercial de sa technologie shRNA ; la situation financière, résultats d'exploitation et perspectives commerciales de Celyad ; et la présentation prévue des données cliniques au 24e Congrès de l'Association Européenne d'Hématologie (*European Hematology Association*, EHA). Les déclarations prévisionnelles peuvent impliquer des risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs susceptibles d'entraîner des différences significatives entre les résultats réels, la situation financière et la liquidité, le rendement ou les réalisations de Celyad ou les résultats de l'industrie, et différer de ceux exprimés ou impliqués dans de

tels déclarations prévisionnelles. En particulier, il convient de noter que les données résumées ci-dessus sont de nature préliminaire. Les données concernant la sécurité et l'activité clinique après un traitement avec les produits médicamenteux CYAD-01 et CYAD-101 sont limitées. Ces résultats peuvent ne pas être répétés ou observés dans des études en cours ou futures impliquant les candidats médicaments CYAD-01 et CYAD-101. Ces énoncés prospectifs sont également qualifiés par des facteurs et des risques importants, qui pourraient faire en sorte que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux prévus dans les énoncés prospectifs, y compris des déclarations concernant: le lancement, le calendrier, les progrès et les résultats de nos études précliniques et cliniques et nos programmes de recherche et développement, notre capacité à faire progresser les produits candidats dans des essais cliniques et à les mener à bien; notre capacité à fabriquer avec succès des produits médicamenteux pour nos essais cliniques, y compris avec notre procédé de fabrication de mAb et en ce qui concerne la fabrication de produits médicamenteux avec le nombre de cellules T souhaité dans le cadre de nos protocoles d'essais cliniques; notre dépendance à l'égard du succès de nos produits pharmaceutiques candidats, y compris notre dépendance envers l'approbation réglementaire de CYAD-01 et CYAD-101 aux États-Unis et en Europe et le succès commercial ultérieur de CYAD-01 et CYAD-101, qui pourraient ne jamais se produire; le moment ou la probabilité des dépôts et des approbations réglementaires; notre capacité à développer des capacités de vente et de marketing; la commercialisation de nos produits pharmaceutiques candidats, s'ils sont approuvés; le prix et le remboursement de nos médicaments candidats, s'ils sont approuvés; la mise en œuvre de notre modèle d'affaires, des plans stratégiques pour notre entreprise, des produits pharmaceutiques candidats et de la technologie; l'étendue de la protection que nous sommes en mesure d'établir et de maintenir pour les droits de propriété intellectuelle couvrant nos produits pharmaceutiques candidats et la technologie; notre capacité à exploiter notre entreprise sans enfreindre, détourner ou autrement violer les droits de propriété intellectuelle et la technologie exclusive de tiers; les coûts associés à l'application ou à la défense de la contrefaçon, du détournement ou de la violation de la propriété intellectuelle; la responsabilité des produits; et d'autres revendications; le développement de la réglementation aux États-Unis, dans l'Union européenne et dans d'autres pays; des estimations de nos dépenses, des revenus futurs, des besoins en capital et de nos besoins de financement additionnel; les avantages potentiels des accords de collaboration stratégiques et notre capacité à conclure et maintenir des ententes stratégiques; notre capacité à maintenir et à établir des collaborations ou à obtenir des subventions supplémentaires; le taux et le degré d'acceptation par le marché de nos médicaments candidats, s'ils sont approuvés; notre performance financière; les développements concernant nos concurrents et notre industrie, y compris les produits candidats concurrentes et les énoncés concernant les revenus futurs, les plans d'embauche, les dépenses, les dépenses en immobilisations, les exigences en matière de capital et le rendement des actions. Une liste et une description plus détaillées de ces risques, incertitudes et autres risques peuvent être trouvées dans les rapports et rapports de Celyad US Securities and Exchange Commission (SEC), notamment dans son rapport annuel sur formulaire 20-F déposé auprès de la SEC le 5 avril 2019 et dépôts et rapports ultérieurs par Celyad. Compte tenu de ces incertitudes, il est conseillé au lecteur de ne pas se fier indûment à ces énoncés prospectifs. Ces énoncés prospectifs ne sont valables qu'à la date de publication de ce document et les résultats réels de Celyad peuvent différer sensiblement de ceux exprimés ou sous-entendus par ces énoncés prospectifs. Celyad décline expressément toute obligation de mettre à jour ces énoncés prospectifs dans le présent document pour refléter tout changement dans ses attentes à cet égard ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels une telle déclaration est fondée, sauf si la loi ou la réglementation l'exige.